PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

08-094621

(43)Date of publication of application : 12.04.1996

(51)Int.CI.

G01N 33/547 GO1N 33/543

(21)Application number : 06-231186

(71)Applicant: UNITIKA LTD

(22)Date of filing:

27.09.1994

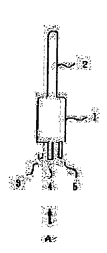
(72)Inventor: YABUSHITA YASUKI

KOIKE NORIO **OKADA KEIJI** HANADA MASAKO

(54) ANTIBODY DETECTION MATERIAL AND ANTIBODY DETECTION METHOD USING IT (57)Abstract:

PURPOSE: To stably identify and detect a plurality of antigen in a body to be inspected, particulary, pathogen factors by combining antibody having marked enzyme thereon wherein antibody is caught on antigen fixed on a macromolecule formation, reacting a matrix of the marked enzyme therewith, and producing insoluble formation.

CONSTITUTION: Antibody detection material is formed by bonding or sandwiching antigen immobilizing macromolecule formations 3-5 on a plurality of places of the end of a base material 1. After an shaft part 2 is held and the antigen fixation macromolecule formations 3-5 is reacted with a body to be inspected by the antibody detection material, antibody for a plurality of pathogen factors can be identified and detected by using antibody having a marker enzyme. As a result, antibody can be quickly and simply identified and detected without any need of particular analyzers.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平8-94621

(43)公開日 平成8年(1996)4月12日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

G01N 33/547

33/543

565 E

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特願平6-231186

(71) 出願人 000004503

ユニチカ株式会社

(22)出願日

平成6年(1994)9月27日

兵庫県尼崎市東本町1丁目50番地

(72)発明者 藪下 安紀

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

(72)発明者 小池 紀夫

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

(72)発明者 岡田 圭史

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株

式会社中央研究所内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 抗体検出材料及びこれを用いた抗体検出方法

(57)【要約】

【構成】 1種類の抗原を酸無水物基を介して共有結合 により固定化した高分子成形体を基材上に複数設けたと とを特徴とする抗体検出材料及びこれを用いた抗体検出 方法。

【効果】 特別な分析装置を必要とせず、検体中の複数 の抗原、特に病原因子に対する抗体を極めて迅速・簡便 に鑑別・検出することが可能である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 1種類の抗原を酸無水物基を介して共有 結合により固定化した高分子成形体を基材上に複数設け たことを特徴とする抗体検出材料。

【請求項2】 1種類の抗原を酸無水物基を介して共有結合により固定化した高分子成形体を基材上に複数設けた抗体検出材料を用いて病原因子に対する抗体を抗原抗体反応により検出するに際し、上記高分子成形体に固定化された抗原に抗体を捕捉させた後、上記抗体に対する標識酵素を有する抗体を結合させ、その標識酵素を基質 10と反応させて、不溶性生成物を生成させることを特徴とする抗体検出方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、臨床検査の分野で利用される抗原固定化高分子材料及びそれを用いた抗体検出法に関し、詳しくは高分子成形体表面で複数の病原因子に対する抗体を特別な分析装置を必要とせず、極めて迅速に直接肉眼により鑑別・検出できる抗原固定化高分子材料及びそれを用いた抗体検出方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】生体内の抗体産生系において、患者の免疫状態の検査、各種病原因子の感染、免疫細胞の性質、薬剤の作用、副作用等を調べるためには、検体中あるいは培養細胞上清中に存在するこれら抗原に対する抗体を検出、定量する必要がある。抗体を検出する方法としては、一般的に抗体を産生する細胞数を測定する方法や、酵素免疫測定法等が挙げられる(今井康之「新生化学実験講座12 分子免疫学」」東京化学同人、1989)が、このうち酵素免疫測定法を用いた方法は抗原一抗体反応を利用するため特異性、迅速性、簡便性等の点で優れ、しかも直接検体を検索でき、極めて迅速な検出が可能となり得るものとして期待される。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】近年、これら酵素免疫 測定法を用いた抗体の検出方法は盛んに研究されてきて おり、その一つにラテックス粒子に抗原を非特異的に吸 着させ抗原抗体反応に伴うラテックスの凝集反応を調べ る方法(ラテックス凝集法)があるが、感度が比較的低 く検査時間がかかり、判定が難しく安定した結果が得ら れにくい等、取り扱いに関する問題点も有していた。

【0004】また、現在多く用いられてきている方法の1つに、病原因子等の抗原をタンパク質と高分子材料との間の疎水的相互作用により物理的に吸着させる方法がある。その代表的なものとしてポリスチレンからなるマイクロプレートやポリスチレン、ナイロン、アガロース、ガラス等のビーズを用いて、これと検体を反応させた後酵素標識抗原または抗体を加え、プレートやビーズに回収された酵素活性を測定する方法がある。この時、

反応液中の基質が分解して生ずる生成物が近紫外(190~400nm)または可視(400~800nm)領域における吸収をもつかあるいは蛍光物質を生ずるとき分光機器を用いて検出測定を行っている。

【0005】しかし、上記2つの免疫学的方法は一つの 抗体に対して一つの反応液から検出する反応系をとって おり、複数の病原因子に対する抗体を一つの反応液より 同時に検出することは不可能であった。また、この検出 系で複数の病原因子に対する抗体を同時に検出するため には検出したい抗体の種類の数だけの検体、試薬が必要 となり、検出反応の系列数、検出時間、検体数等が共に 増加するために、簡便性、迅速性、コストの点で大きな 問題点があった。

【0006】とのように複数の病原因子に対する抗体を同時に、簡便かつ迅速に、鑑別・検出するためには、一つの材料にそれぞれの病原因子すなわち抗原を固定化した固相を複数組合わせ、さらに抗原を固定化した固相自体に発色等の可視的変化を起こさせる方法が考えられる。また、一つの材料に、抗原を固定化した固相を複数組合わせるためには、それぞれの抗原を固定化した固相を短時間でも乾燥条件下に置く必要がある。

【0007】現在、広く一般に用いられている抗原タンパクと固相の固定化方法としては物理的吸着による方法があるが、この方法で得られた抗原固定化高分子成形体を用いて抗体を検出する場合、タンパク質と高分子成形体とが非特異的な疎水的相互作用により結合しているため、結合が不安定で、乾燥条件下に置くと固相に結合させた抗体が容易に脱離し、その結果感度が低くなったり、再現性が悪い等の問題が生じた。このため抗原タンパクを物理的吸着させた固相は乾燥条件下に置くことは不可能であった。

【0008】一方、化学的に髙分子材料と抗原タンパク を固定化する方法を用いた場合、得られた抗原固定化高 分子成形体は、上記物理的吸着により固定化した場合と 比較して、抗体と高分子成形体が安定に結合しているに もかかわらず、溶液中に保存しなければならず、その保 存期間も4週間程度と比較的短いものであった。また、 化学的に固定化した抗体固定化高分子成形体を用いて検 出を行った場合、抗体結合量に比べて検出感度が低いと いう問題があった。このため、化学的固定化方法は、効 率的に抗原を固定化する方法、安定な状態で保存可能な 抗原固定化髙分子成形体を得るための方法として必ずし も適した方法ではなかった。現在知られている化学的固 定化方法の代表的なものには、ヒドラジド基を導入した ポリスチレンをグルタルアルデヒド処理したものに抗体 等の免疫物質を固定化する方法 (石井 勝:臨床検査) vol.34、759 (1990))、アルキルアミノ基を導入したポ リスチレンをグルタルアルデヒド処理したものに抗体等 の免疫物質を固定化する方法(石川栄治監訳「エンザイ 50 ムイムノアゥセイ」東京化学同人、1989年)、サン

ガー試薬を導入したポリスチレンをグルタルアルデヒド 処理したものに抗体等の免疫物質を固定化する方法 (Sa nger: Biochem. J., 39, 507 (1945))、部分加水分解し たナイロンをグルタルアルデヒドまたはカルボジイミド 処理したものに固定化する方法(Hendry, Herrmann:]. Immunol.Methods, 35,285 (1980))、アルキルアミノ基 を導入したポリスチレンに無水コハク酸を作用させ、得 られたカルボキシル基と抗原タンパクのもつアミノ基と をカルボジイミドを用いて結合させる方法(石井 勝: 臨床検査、vol.34、759 (1990)) 等がある。しかし、と れらの方法は高分子成形体表面上の1つの反応基に対し て1分子の抗原タンパクを結合させるものであり、また 比較的厳しい反応条件下で抗原溶液と反応させなければ ならないので、固定化反応に際して多量の抗原タンパク が必要である等の問題点があり、効率的な固定化方法で はない。

【0009】本発明は特別な分析装置を必要とせず、検 体中の複数の抗原、特に病原因子、に対する抗体を極め て迅速・簡便に、しかも安定に鑑別・検出することが可 能な抗体検出材料及びそれを用いた抗体検出方法を提供 20 することを目的とする。

[0010]

【課題を解決する手段】本発明者らは上記のごとき問題 点を解決するために鋭意検討した結果、1種類の抗原、 特に病原因子を酸無水物基を介して共有結合により固定 化した高分子成形体を病原因子に対する抗体ごとに作製 し、これらを複数組合わせて得られる抗体検出材料を用 いて、検体中の病原因子に対する抗体を抗原抗体反応に より検出するととにより、直接肉眼で複数の病原因子に 対する抗体を同時に検出することができることを見出 し、本発明に到達した。

【0011】すなわち、本発明は1種類の抗原を酸無水 物基を介して共有結合により固定化した高分子形成体を 基材上に複数設けたことを特徴とする抗体検出材料、及 び、1種類の抗原を酸無水物基を介して共有結合により 固定化した高分子成形体を基材上に複数設けた抗体検出 材料を用いて病原因子に対する抗体を抗原抗体反応によ り検出するに際し、上記高分子成形体に固定化された抗 原に抗体を捕捉した後、上記抗体に標識酵素を有する抗 体を結合させ、その標識酵素の基質と反応させて、不溶 40 性生成物を生成させることを特徴とする抗体検出方法を 要旨とするものである。

【0012】以下、本発明を詳細に説明する。本発明に おける抗原とは、生体内で抗体を産生させ得る物質であ り、一般的にはペプチド、タンパク質、多糖類、糖タン パク等の物質であるが、本発明に適した物質としては、 例えば結核菌等の細菌、カンジダ等の真菌、肝炎ウィル ス、エイズウィルス、ヘルペスウイルス、ポリオウイル ス等のウィルス等の病原微生物、ボツリヌス毒素、破傷 風毒素,テトロドトキシン等の毒素等の病原因子が挙げ 50 により、複数の病原因子に対する抗体を鑑別・検出する

られる。

【0013】本発明における抗体検出材料は抗原を固定 化した高分子成形体と、これらを複数設けた基材とから なる。抗原を固定化する髙分子成形体の形状としてはフ イルム、シート、チューブ、繊維、スティック等の形状 が挙げられる。また、材質としては例えばエチレン-酢 酸ピニル共重合体、ポリ塩化ビニル、ポリウレタン、ポ リエチレン、ポリスチレン、ナイロン、ポリエステル、 ポリカーボネート等の合成髙分子、デンプン、グルテ ン、セルロース、天然ゴム等の天然高分子及びそれらの 誘導体が挙げられる。また、疎水基を持ったアガロース 誘導体、キチン、ニトロセルロースや、それらの誘導体 等も挙げられる。

【0014】本発明における基材の形状としては、ステ ィック状、スリップ状、チューブ状等が挙げられる。基 材の材質としては有機高分子材料、無機高分子材料を問 わないが、例えば有機高分子材料としては、ポリエチレ ン、ポリプロピレン等の材料表面に反応性官能基を持た ない材料が好ましい。

【0015】抗原を固定化した高分子成形体(以下、抗 原固定化高分子形成体)と基材との組合わせ方は、複数・ の抗体を同時に鑑別・検出することができる組合わせで あればいかなるものでもよい。高分子成形体と基材との 組合わせ方の例を図面を用いて説明する。

【0016】図1は円筒状チップを基材とし、複数のシ ート状の抗原固定化高分子成形体を有する抗体検出材料 の例である。基材1の端部の複数箇所に抗原固定化高分 子成形体3、4、5をそれぞれ接着または挟み込むこと により抗体検出材料が形成されている。この抗体検出材 30 料は、軸部2をつまみ、抗原固定化高分子成形体3.

4、5を検体と反応させた後、標識酵素を有する抗体を 用いることにより、複数の病原因子に対する抗体を鑑別 ・検出することができる。

【0017】図3は円筒状チップを基材とし、複数のロ ッド状の抗原固定化高分子成形体を有する抗体検出材料 の例である。基材1の端部の複数箇所に抗原固定化高分 子成形体6、7、8をそれぞれ接着または挟み込むこと により抗体検出材料が形成されている。この抗体検出材 料は、軸部2をつまみ、抗原固定化高分子成形体6、

7、8を検体と反応させた後、酵素標識抗体を用いるこ とにより、複数の病原因子に対する抗体を鑑別・検出す ることができる。

【0018】図5はスリップ状の基材に、複数のシート 状の抗原固定化高分子成形体を有する抗体検出材料の例 である。基材9の複数箇所に抗原固定化高分子成形体1 0、11、12をそれぞれ平面的に接着することにより 抗体検出材料が形成されている。この抗体検出材料は、 基材9をつまみ、抗原固定化高分子成形体10、11、 12を検体と反応させた後、酵素標識抗体を用いること

ことができる。

【0019】その他の例として、ロッド状の抗原固定化高分子材料を数本縦に積み重ねることにより得られる1本のスティック状の抗体検出材料、1本の円筒状の基材に繊維状の抗原固定化材料をホウキ状に束ねることにより得られる抗体検出材料等が挙げられる。

【0020】本発明では高分子成形体表面に抗原が酸無水物基を介して共有結合により固定化されているが、これは酸無水物基と抗原の有するアミノ基、チオール基等との間で共有結合が起きるためである。酸無水物基を介 10して抗原を高分子成形体に固定化する方法としては、高分子成形体表面に存在する酸無水物基と抗原を結合させてもよいし、高分子成形体表面に存在する他の反応性官能基に酸無水物基を導入し、この酸無水物基を介して化学的に抗原を固定化することもできる。また、酸無水物基、反応性官能基のいずれも高分子成形体表面にない場合には、成形体表面に直接酸無水物基を導入して抗原を固定化してもよいし、あるいは反応性官能基を導入した後、酸無水物基を導入して抗原を固定化してもよいし、あるいは反応性官能基を導入した後、酸無水物基を導入して抗原を固定化してもよい。

【0021】高分子成形体表面に存在する酸無水物基以 20 外の反応性官能基としてはカルボキシル基、ホルミル 基、アミノ基、アジド基、イソシアネート基、クロロホ ルミル基、エボキシ基等が挙げられる。

【0022】高分子成形体表面に反応性官能基を導入する方法としては、例えばエチレン-酢酸ビニル共重合体にカルボキシル基を導入する場合は、エチレン-酢酸ビニル共重合体をケン化した後、カルボキシメチル化することにより導入される。また、カルボキシル基はヒドラジル基を経てアジド基に誘導することができるエチレン-酢酸ビニル共重合体にアミノ基を導入するには、例え 30 ばケン化したエチレン-酢酸ビニル共重合体をアミノアセタール化すればよい。ナイロンに大量のアミノ基を導入するには、例えばナイロンを酸処理し、表面を加水分解して、カルボキシル基を露出した後、ボリエチレンイミン等のボリアミンを作用させればよい。

【0023】また、反応性官能基が存在しない高分子化合物はアンモニアープラズマ処理やγ線、電子線等の放射線処理によりアミノ基等の目的とする反応性官能基を導入することが可能である。ポリウレタン等のポリアミンについては予めアミノ基が存在するので、そのまま酸無水物基を有する高分子化合物と反応させることができる。

【0024】高分子成形体表面に導入する酸無水物基を有する高分子化合物としてはスチレン-無水マレイン酸共重合体、エチレン-無水マレイン酸共重合体、メチルビニルエーテル-無水マレイン酸共重合体等が挙げられる。また、例えばポリウレタンに無水マレイン酸をヶ線や電子線によりグラフト重合させ酸無水物基を直接導入することもできる。

【0025】抗原の固定化処理を行う際、例えば抗原を

含む溶液を用いて処理できるが、この時使用する抗原溶液としては、抗原を好ましくは水、生理食塩水あるいは緩衝液に、好ましくは10~1000倍の濃度に希釈した溶液を用いることができる。抗原溶液中には必要に応じて抗菌剤、安定化剤等を含んでいても良く、また抗原溶液で処理を行うに際しての温度、時間の条件は、好ましくは

【0026】本発明は抗原を固定化した高分子成形体を用いて抗体を直接捕捉するが、その検出法として例えばサンドイッチ ELISA法を用いる。これは、目的とする抗体を捕捉するための抗原を固定化した高分子成形体に、検出する抗体を含む試料を作用させ、次いで、抗体を補足した高分子成形体に、酵素を標識した免疫反応体、例えば抗原や捕捉したイムノグロブリンに対する抗体、プロテインA、プロテインG等を作用させた後、目的とする抗体に結合した免疫反応体に標識された酵素の活性を、酵素に対する基質を用いて検出する方法である。

常温以下の温度で、好ましくは1時間以上である。

【0027】検出に用いられる酵素としてはベルオキシダーゼ、βーガラクトシダーゼ、アルカリフォスファターゼ、ウレアーゼ、グルコースオキシダーゼ、グルコアミラーゼ、カルボニックアンヒドラーゼ、アセチルコリンエステラーゼ等が挙げられる。一方、酵素以外に検出に用いられる標識体として金コロイド粒子、銀コロイド粒子等が挙げられる。また、アビジン-ビオチンを用いたり抗体結合性を持つプロティンA、プロティンGやレクチンを介して標識体を導入させる方法等も用いられる。

【0028】本発明に用いる不溶性生成物を生ずる酵素の基質については、例えば標識酵素としてベルオキシダーゼを使用する場合には4ークロロー1ーナフトールや3、3′ージアミノベンジジン、ρーフェニレンジアミン塩酸とピロカテコールからなるHanker-Yates (HY)試薬、3ーアミノー9ーエチルカルバゾール、3、3′、5、5′ーテトラメチルベンジジン等の基質が用いられ、アルカリフォスファターゼを使用する場合にはニトロブルーテトラゾリウムやβーナフチルリン酸やmーフェナジンメトサルフェート等を混合した基質等が用いられる。グルコースオキシダーゼを使用する場合にはニトロブルーテトラゾリウムとmーフェナジンメトサルフェートを混合した基質等が用いられる。

【0029】本発明の抗体検出材料を用いて複数の抗体を検出するには、まず検体と反応させる前に、材料表面の非特異的に抗体等と結合する部分を抗血清や非干渉性のタンパク質でブロックする操作(ブロッキング)を行うことが好ましい。ブロッキングに使用されるタンパク質はウシ血清アルブミン(BSA)、オボアルブミン、ヘモグロビン、ゼラチン等が挙げられ、これらタンパク質を 0.9%塩化ナトリウムを含む10mMトリス-塩酸緩衡液(pH7.2) あるいはリン酸緩衝液(pH7.2) に溶解して、

37℃,1.5時間または4℃,一晩材料と反応させればよい。反応後は材料を0.05%ポリエチレンソルビタンモノラウレート(Tween 20), 0.9%塩化ナトリウムを含む10 mMトリス-塩酸緩衝液またはリン酸緩衝液にて2~6回洗浄する。

【0030】本発明に用いる検体としては、血液、血清、体液等のヒト患者由来の材料、または抗体を産生する細胞の培養液等を用いることができる。患者材料を直接検体とする場合は、検体を0.05%Tween 20, 0.9%塩化ナトリウムを含む10mMトリスー塩酸緩衝液等で2~50倍に希釈して用いることが好ましい。また、抗体そのものを検体として用いる場合には、抗体を蒸留水、緩衝液等で希釈したものを用いればよい。

【0031】抗体を捕捉した高分子成形体は、次にそれ ぞれの捕捉された検体と同じ動物種のイムノグロブリン に対するポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体 の標識物を 500~2000倍希釈した 0.9%塩化ナトリウム を含む10mMトリスー塩酸緩衝液またはリン酸緩衝液等に 作用させる。この時の反応条件は室温~37℃で10~90分 間が好ましい。上記ポリクローナル抗体またはモノクロ ーナル抗体の標識物の代わりに、捕捉したそれぞれの抗 体に対する抗原に直接標識酵素を結合させたものを作用 させてもよい。また、抗体を捕捉した高分子成形体に、 捕捉した抗体と同じ動物種のイムノグロブリンに対する 抗体を作用させた後に、上記標識抗体を作用させてもよ い。反応後は材料を0.05%ポリエチレンソルビタンモノ ラウレート, 0.9%塩化ナトリウムを含む10mMトリスー 塩酸緩衝液またはリン酸緩衝液にて2~6回洗浄する。 【0032】上記の様に反応させて得られた高分子成形 体は、酵素反応後に可溶性生成物または不溶性生成物を

【0032】上記の様に反応させて得られた高分子成形体は、酵素反応後に可溶性生成物または不溶性生成物を生ずる酵素基質溶液に反応させるが、水溶液に対する溶解度の低い基質を用いる場合はジメチルスルホキサイド(DMSO)、ジメチルホルムアミド(DMF)、メタノール、エタノール等の有機溶媒に予め溶解した後に水溶液に混合したものを用いる。

[0033]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。

実施例1

腸炎ビブリオの耐熱性溶血毒(TDH)、コレラ菌のコレラ毒素(CT)、毒素原性大腸菌の定着因子(CFA /III)をそれぞれ固定化した3枚のナイロンスリップを組合わせた病原因子検出材料を用いて腸炎ビブリオの耐熱性溶血毒(TDH)を鑑別・検出した結果を以下に示した。

【0034】 腸炎ビブリオのTDHは、次の方法で得た。 すなわち Vibrio parahaemolyticusT-4750 (との微生物は大阪大学微生物病研究所の保有菌であり、「健康又は環境に対し害を及ぼし、又は及ぼす恐れのある性質を有する微生物」として工業技術院生命工学工業技術研

.

究所に寄託することができないものである。)をペプト ン食塩培地 (1%ペプトン (Difco 社製), 3%塩化ナ トリウム) で3プC, 20時間振盪培養し 10,000rpm, 20分 間の遠心分離により培養上清を得た。上清に56g/100m 1 の硫酸アンモニウムを加え生じた沈殿を10mMトリスー 塩酸緩衝液 (pH7.2) に溶解した。同緩衝液で透析した 後、2gの臭化シアン活性化 Sepharose 4B (Pharmaci a 社製)に10mgの精製した抗TDHイムノグロブリンを 結合させることにより得られるイムノアフィニティカラ ムにかけ 0.5M塩化ナトリウムを含む 0.2Mグリシン-10 塩酸緩衝液(pH2.7)で溶出させることによりTDHの 精製を行った。コレラ菌のCTは SIQM社より購入した ものを用いた。毒素原性大腸菌の定着因子CFA/III は次の方法で得た。すなわち、Escherichia coli 260-1 (との微生物は大阪大学微生物病研究所の保有菌であ り、「健康又は環境に対し害を及ぼし、又は及ぼす恐れ のある性質を有する微生物」として工業技術院生命工学 工業技術研究所に寄託することができないものであ る。)をCFA寒天培地(1% Casamino Acids (Difc o 社製),0.15%酵母抽出物(Difco 社製), 0.005% 硫酸マグネシウム、0.0005%塩化マンガン、2%寒天) で37℃,20時間培養した後、遠心分離により菌体を回収 し、1mMリン酸ナトリウム緩衝液(pH6.4)に懸濁し、 ホモジナイザー (Ultra Turrax, Janke & Kunkel KG 社 製) にて冷却しながら3分間ホモジネートした。得られ、 たホモジネートは15,000×g, 20分間、4 ℃遠心分離す ることにより上清を得て、更に50,000×g、60分間遠心 分離したものを、粗液とした。粗液は、1mM リン酸ナト リウム緩衝液(pH6.8)で平衡化させたSepharose 4B (2.2×75cm: Pharmacia社製) カラムにかけた後、4 Mの濃度になるように塩化ナトリウムを加え、フェニル -Sepharose CL-4B (Pharmacia 社製) を4 M塩化ナトリ ウムを含む2mMリン酸ナトリウム緩衝液(pH6.8)で平 衡化させたカラムにかけ、4.0 ~0Mまでの塩化ナトリ ウムの直線濃度勾配を含む2 mMリン酸ナトリウム緩衝液 (pH6.8)で溶出させることによりCFA/ⅢI の精製 を行った。

【0035】腸炎ビブリオのTDH、コレラ菌のCT、毒素原性大腸菌のCFA/III に対するそれぞれのポリクロナール抗体は以下の方法により得た。すなわち、精製毒素を25μg/mlになる様に 0.9%塩化ナトリウムを含む10mMリン酸緩衝液(pH7.2:以下PBSと略す)に溶解し、これに等量の Freund completeアジュバント(Difco 社製)を加えたものを用いて体重約2kgのウサギに免疫し、25日後再び先に調製した精製毒素溶液と等量のFreund incomplete アジュバント(Difco 社製)を加えたものを免疫させ、抗血清を得た。これに50%の硫酸アンモニウムを加え沈殿を生じさせるが、これを2回繰り返し得られた沈殿を10mMリン酸緩衝液(pH7.2)に溶解し、同緩衝液で透析した後、得られた免疫グロブリン

20

をそれぞれの毒素のポリクローナル抗体として用いた。 【0036】ナイロン6 (ユニチカ株式会社製) からな る縦10mm、横3 mm, 厚さ0.2mm のシートを3 N塩酸中に 30℃、30分間浸漬した後、蒸留水にて洗浄した。乾 燥後10%(w/v) のポリエチレンイミン水溶液とメタノー ルとの1:5混合液に室温で30分間浸漬した後、2倍 量の5%ジシクロヘキシルカルボジイミドのメタノール 溶液を加え、引き続き室温で2時間浸漬した。メタノー ルにて洗浄、乾燥後2%(w/v) 無水マレイン酸-メチル ビニルエーテル共重合体の脱水アセトン溶液中に室温で 10 1時間浸漬し、アセトンにて洗浄後真空乾燥したシート を抗原の固定化に用いた。固定化はこのスリップをそれ ぞれ 100μg/mlのTDH、CT、CFA/III を含む10 mM酢酸緩衝液(pH4.0) に浸漬することにより行った。

【0037】TDH、CT、CFA/III をそれぞれ固 定化した3枚のナイロンシートはプラスチック用接着剤 (住友スリーエム社製)を用いて8mm径の円筒上のポリ プロピレン製チップの下端部に60 間隔でくし状に接 着し、これを抗TDH、CT、CFA/III 抗体検出材 料とした。

【0038】とのようにして得た病原因子検出材料は抗 体固定化高分子成形体の部分を1%ウシ血清アルブミン (BSA)を含むPBSに浸漬することによりブロッキ ングを行った後、1μg/mlのウサギ抗TDH抗体を含む PBSに15分間浸漬した。抗原固定化材料部分に捕捉 された抗体の検出に際しては、0.05%ポリエチレンソル ビタンモノラウレートを含むPBSにて洗浄後、アルカ リフォスファターゼ標識抗ウサギIgG(Cappel社製)を 5 00倍希釈した0.05% Tween 20を含むPBSにて常温で1 5 分間反応させ、洗浄後 0.25mM ニトロブルーテトラゾ 30 リウム、0.25mM 5-プロモー4-クロロー3-インドリ ルリン酸を含む 0.1Mトリス-塩酸緩衝液(pH8.5) に37 ℃、10分間浸漬することにより行った。

【0039】このように反応させた抗体検出材料はTD Hを固定化したナイロンシートの部分のみに濃青色の発 色が認められ、CT、CFA/III を固定化したナイロ ンシート部分には発色は認められなかった。また、抗体 の含まれていないPBSを検体とした以外は先の操作と 全く同じ操作を行った抗体検出材料の抗原固定化シート 部分のいづれにも発色は認められなかった。

【0040】実施例2

実施例1と同様の抗体検出材料を作製し、1 μ g/m1のウ サギ抗CT抗体を含むPBSを検体として実施例1と同 様にして抗体の検出反応を行なった。その結果、抗体検 出材料のうち、CTを固定化したナイロンシートの部分 のみに濃青色の発色が認められ、TDH、CFA/III を固定化したナイロンシート部分には発色は認められな かった。

【0041】実施例3

10

サギ抗CFA/III 抗体を含むPBSを検体として実施 例1と同様にして抗体の検出反応を行なった。その結 果、抗体検出材料のうち、CFA/III を固定化したナ イロンシートの部分のみに濃青色の発色が認められ、T DH、CTを固定化したナイロンシート部分には発色は 認められなかった。

【0042】実施例4

ナイロン6(ユニチカ株式会社製)からなる縦5㎜, 横 3mm, 厚さ0.2mm のシートに実施例1と全く同じ方法に てTDH、CT、CFA/III をそれぞれ固定化し、得 られた3枚のナイロンシートを縦50mm, 横8mm, 厚さ1 mmのボリプロピレン製シートの下端部より3mm間隔にて 並列に接着し、これを抗TDH、CT、CFA/III 抗 体検出材料とした。

【0043】 この抗体検出材料を用いて実施例1と同様 の操作を行い、1μg/mlのウサギ抗TDH抗体を含むP BSを検体として抗TDH抗体の鑑別・検出した。その 結果、抗体検出材料のうち、TDHを固定化したナイロ ンシートの部分のみに濃青色の発色が認められ、CT、 CFA/III を固定化したナイロンシート部分には発色 は認められなかった。

【0044】実施例5

実施例4と同様の抗体検出材料を作製し、1 μ q/m1のウ サギ抗CT抗体を含むPBSを検体として実施例1と同 様にして抗体の検出反応を行なった。その結果、抗体検 出材料のうち、CTを固定化したナイロンシートの部分 のみに濃青色の発色が認められ、TDH、CFA/III を固定化したナイロンシート部分には発色は認められな かった。

【0045】実施例6

実施例4と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウ サギ抗CFA/III 抗体を含むPBSを検体として実施 例1と同様にして抗体の検出反応を行なった。その結 果、抗体検出材料のうち、CFA/III を固定化したナ イロンシートの部分のみに濃青色の発色が認められ、T DH、CTを固定化したナイロンシート部分には発色は 認められなかった。

【0046】実施例7

ナイロン6 (ユニチカ株式会社製) からなる 1.5mm径, 40 長さ10mmのロッドに実施例1と全く同じ方法にてTD H、CT、CFA/III をそれぞれ固定化し、得られた 3本のナイロンロッドを8mm経の円筒上のボリブロビレ ン製チップの下端部に60°間隔でくし状に接着し、と れを抗TDH、CT、CFA/III 抗体検出材料とし た。

【0047】との抗体検出材料を用いて実施例1と同様 の操作を行い、1μg/mlのウサギ抗TDH抗体を含むP BSを検体として抗TDH抗体を鑑別・検出した。その 結果、抗体検出材料のうち、TDHを固定化したナイロ 実施例1と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/m1のウ 50 ンシートの部分のみに濃青色の発色が認められ、CT、

11

CFA/III を固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。

【0048】実施例8

実施例7と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウサギ抗CT抗体を含むPBSを検体として実施例1と同様にして抗体の検出反応を行なった。その結果、抗体検出材料のうち、CTを固定化したナイロンシートの部分のみに濃青色の発色が認められ、TDH、CFA/IIIを固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。

【0049】実施例9

実施例7と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウサギ抗CFA/III 抗体を含むPBSを検体として実施例1と同様にして抗体の検出反応を行なった。その結果、抗体検出材料のうち、CFA/III を固定化したナイロンシートの部分のみに濃青色の発色が認められ、TDH、CTを固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。

【0050】実施例10

実施例1と全く同じ方法で得られたTDH、CT、CF 20 A/III をそれぞれ固定化した3枚のナイロンシートと 円筒上のポリプロビレン製チップで構成された抗体検出 材料を用いて実施例1と同様の操作を行い、1μq/m1の ウサギ抗TDH抗体とウサギ抗CT抗体を含むPBSを 検体として両抗体を鑑別・検出した。その結果、病原因 子検出材料のTDHを固定化したナイロンシート部分と CTを固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、CFA/IIIを固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。また、抗体の含まれていないPBSを検体とした以外は先の操作と全く同 30 じ操作を行った抗体検出材料の抗原固定化シート部分にはいづれにも発色は認められなかった。

【0051】実施例11

実施例1と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/m1のウサギ抗CT抗体とウサギ抗CFA/III 抗体を含むPBSを検体として実施例1と同様にして抗体の鑑別・検出を行なった。その結果、病原因子検出材料のCTに対する抗体を固定化したナイロンシート部分とCFA/IIIに対する抗体を固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、TDHに対する抗体を固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。

【0052】実施例12

実施例1と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウサギ抗CFA/III 抗体とウサギ抗TDH抗体を含むPBSを検体として実施例1と同様にして抗体の鑑別・検出を行なった。その結果、病原因子検出材料のCFA/III に対する抗体を固定化したナイロンシート部分のみに浪青色の発色が認められ、CTに対する抗体を固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。

【0053】実施例13

実施例4と全く同じ抗体検出材料を用いて、実施例1と同様の操作を行い、1μg/mlのウサギ抗TDH抗体とウサギ抗CT抗体を含むPBSを検体として両抗体を鑑別・検出した。その結果、病原因子検出材料のTDHを固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、CFA/IIIを固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。また、抗体の含まれていないPBSを検体とした以外は先の操作と全く同じ操作を行った抗体検出材料の抗原固定化シート部分にはいづれにも発色は認められなかった。

12

【0054】実施例14

実施例4と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウサギ抗CT抗体とウサギ抗CFA/III 抗体を含むPBSを検体として、実施例1と同様にして抗体の鑑別・検出を行なった。その結果、病原因子検出材料のCTに対する抗体を固定化したナイロンシート部分とCFA/IIIに対する抗体を固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、TDHに対する抗体を固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。【0055】実施例15

実施例7と全く同じ抗体検出材料を用いて実施例1と同様の操作を行い、1μg/mlのウサギ抗TDH抗体とウサギ抗CT抗体を含むPBSを検体として両抗体を鑑別・検出した。その結果、病原因子検出材料のTDHを固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、CFA/IIIを固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。また、抗体の含まれていないPBSを検体とした以外は先の操作と全く同じ操作を行った抗体検出材料の抗原固定化シート部分にはいづれても発色は認められなかった。

【0056】実施例16

実施例7と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウサギ抗CT抗体とウサギ抗CFA/III 抗体を含むPBSを検体として実施例1と同様にして抗体の鑑別・検出を行なった。その結果、病原因子検出材料のCTに対する抗体を固定化したナイロンシート部分とCFA/III に対する抗体を固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、TDHに対する抗体を固定化したナイロンシート部分には発色は認められなかった。

【0057】実施例17

実施例7と同様の抗体検出材料を作製し、1μg/mlのウサギ抗CFA/III 抗体とウサギ抗TDH抗体を含むPBSを検体として実施例1と同様にして抗体の鑑別・検出を行なった。その結果、病原因子検出材料のCFA/III に対する抗体を固定化したナイロンシート部分とTDHに対する抗体を固定化したナイロンシート部分のみに濃青色の発色が認められ、CTに対する抗体を固定化

したナイロンシート部分には発色は認められなかった。 【0058】

【発明の効果】本発明によれば、特別な分析装置を必要とせず、検体中の複数の抗原、特に病原因子、に対する 抗体を極めて迅速・簡便に鑑別・検出することが可能で ある。

【図面の簡単な説明】

【図 1 】本発明の抗体検出材料の一例を示す正面図である。

【図2】図1をA方向から見た図である。

【図3】本発明の抗体検出材料の一例を示す正面図である。

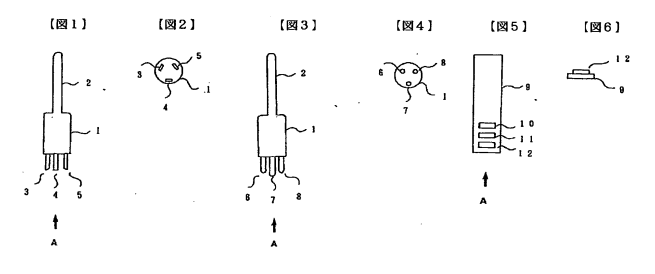
【図4】図3をA方向から見た図である。

【図5】本発明の抗体検出材料の一例を示す正面図である。

*【図6】図5をA方向から見た図である。 【符号の説明】

14

- 1 基材
- 2 軸部
- 3 抗原固定化ナイロンシート
- 4 抗原固定化ナイロンシート
- 5 抗原固定化ナイロンシート
- 6 抗原固定化ナイロンロッド
- 7 抗原固定化ナイロンロッド
- 10 8 抗原固定化ナイロンロッド
 - 9 基材
 - 10 抗原固定化ナイロンシート
 - 11 抗原固定化ナイロンシート
 - 12 抗原固定化ナイロンシート



フロントページの続き

(72)発明者 花田 正子

京都府宇治市宇治小桜23番地 ユニチカ株 式会社中央研究所内